* NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.

2.**** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

(57) [Claim(s)]

[Claim 1] Formula

Inorganic material restoration polymer molding which serves as an inorganic filler which processed the owner distorted cycloolefin structure of having come out and having metathesis polymerization nature similar to the norbornene structure or it which is expressed, by the silane coupling agent which it has at least one, and a polymer obtained by the metathesis polymerization catalyst system by performing a polymerization and molding to coincidence in at least one sort of metathesis polymerization nature cycloolefin system compounds at least. [Claim 2] About at least one sort of a metathesis polymerization nature cycloolefin system

compound, it is a formula.

The manufacture approach of the inorganic material restoration polymer molding characterized by performing a polymerization and molding to coincidence by the metathesis polymerization catalyst system under existence of the inorganic filler which processed the owner distorted cycloolefin structure of having come out and having metathesis polymerization nature similar to the norbornene structure or it which is expressed, by the silane coupling agent which it has at least one.

[Translation done.]

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 特 許 公 報 (B2)

(11)特許番号

第2755642号

(45)発行日 平成10年(1998) 5月20日

(24)登録日 平成10年(1998) 3月6日

(51) Int.Cl.6

說別記号

FΙ

C08G 61/08 CO8L 65/00 C 0 8 G 61/08 COSL 65/00

請求項の数2(全 11 頁)

(21)出願番号

特顏平1-2886

(22)出顧日

平成1年(1989)1月11日

(65)公開番号

特開平2-185558

(43)公開日 審查請求日 平成2年(1990)7月19日

平成7年(1995)11月9日

(73)特許権者 99999999

帝人株式会社

大阪府大阪市中央区南本町1丁目6番7

(72) 発明者

原軍義

山口県岩国市日の出町2番1号 帝人株

式会社生産技術研究所内

(72)発明者

山田 彦一郎

山口県岩国市日の出町2番1号 帝人株

式会社生産技術研究所内

(72)発明者

遠藤 替一郎

山口県岩国市日の出町2番1号 帝人株

式会社生産技術研究所内

(74)代理人

弁理士 前田 純博

大熊 幸治 審查官

最終買に続く

無機材料充填重合体成型物およびその製造方法 (54) 【発明の名称】

(57) 【特許請求の範囲】 【請求項1】式



で表わされるノルボルネン構造又はそれと類似のメタセ シス重合性を有する有歪シクロオレフィン構造を少なく とも1つ有するシランカップリング剤で処理した無機充 填材と、少なくとも1種のメタセシス重合性シクロオレ フィン系化合物を、メタセシス重合触媒系によって重合 10 と成型を同時におこなって得られる重合体とより少なく ともなる無機材料充填重合体成型物。

【請求項2】メタセシス重合性シクロオレフィン系化合 物の少なくとも1種を、式



で表わされるノルボルネン構造又はそれと類似のメタセ シス重合性を有する有歪シクロオレフィン構造を少なく とも1つ有するシランカップリング剤で処理した無機充 填材の存在下、メタセシス重合触媒系によって重合と成 型を同時におこなうことを特徴とする無機材料充填重合 体成型物の製造方法。

【発明の詳細な説明】

a. 産業上の利用分野

本発明は、メタセシス重合性シクロオレフィン系化合 物をメタセシス重合触媒の存在下で、重合と同時に成型 をおこなって得られる重合体成型物であって、その無機 材料充填成型物に関するものである。

さらに詳しくは、特定のシランカップリング剤でシラン処理をした無機充填材を用いて、メタセシス重合体との接着性を改善した無機材料充填重合体成型物及びその 製法に関するものである。

b. 従来技術

環状オレフィンがメタセシス重合触媒系によって開環 重合体を与えることは公知である。そこでジシクロペン タジエン (DCP) の如く安価に得られるメタセシス重合 性環状オレフィンをメタセシス重合触媒系によって鋳型 内で重合と成型を一段階でおこなって重合成型物を得る 10 方法が提案された。すなわち、メタセシス重合触媒系 が、塩化タングステンの如き触媒成分と、アルキルアル ミニウムの如き、活性化剤成分との二成分よりなること を利用し、各二成分とモノマーとからなる二種類の液を 用いて重合時に急速混合の後鋳型内に流し込み重合体成 型物を得る方法が提案された(例えば、特開昭58-1290 13号公報参照)。

かかる方法によれば安価な低圧鋳型を用いて、大型成型物が得られる。かつ、かかる成型物は、剛性と耐衝撃性の良好なバランスを有しており工業的に非常に魅力あ 20 る方法といえる。

しかしながら用途によっては、より高い剛性とより高い寸法安定性と、さらに改良された熱変形温度が要求される場合も多いことが判ってきた。

かかる成型物として重要な3つの性能の向上を同時に **遠成しうるための解決方策として無機充填材を用いるこ** と、それも、特に安価で有効なガラス補強材やその他の 無機補強材を用いる方法をあげることができる。ところ で、無機充填材がその特性を充分発揮しうるためには、 樹脂と充填材とがその界面においてよく接着しているこ とが必要である。しかし一般に極性の大きい無機充填材 と各種の樹脂の表面エネルギーは、相違していることは 多く、良好な接着性を得るために、シランカップリング 剤を用いる方法が一般に用いられている。かかるシラン カップリング剤はシラノール系の基を通じて無機充填材 との接着性に寄与する部分と、用いられる樹脂と強い相 互作用を有する有機基の部分の両方を有する化合物で、 既に何種かのものが市販され、ポリアミド樹脂、ポリエ ステル樹脂、エポキシ樹脂、フェノール樹脂等ガラス強 化してよく用いられる熱硬化性樹脂,熱可塑性樹脂の各 40 々に適したシランカップリング剤が選択できるようにな っている。

しかしながら、上述した如き、メタセシス 重合性シクロオレフィン系化合物のメタセシス重合触媒による重合と成型を同時におこなって得られる重合体成型物に用いられる無機充填材、特にガラス補強材の接着性向上に寄与しうるシランカップリング剤として如何なるものが効果をもちうるかについては、全く知られていない。かつ、かかる重合体成型物は重合と同時に成型をおこなうことを特徴としているため、無機充填材はメタセシス重50

合中に既に系内に存在し、反応剤とその表面は接触していることになり、従って、かかるカップリング剤がメタセシス重合を阻害するものであってはならないことになるが、かかるシランカップリング剤のその挙動についても知られていない。

さらに、上述の如きメタセシス重合体は一般に不飽和結合を多く有する炭化水素構造を有することになるが、成型後、空気と接触する面は、すみやかに酸化され極性基が導入され、表面の性質は大巾にかわり、極性の接着剤や強料との接着性は良好となるが、生成直後は極性がなく、表面エネルギーが小さい可能性があるが、ガラス補強材はその生成中あるいは生成した直後の樹脂と接着することになる訳である。

以上、メタセシス重合体に適したシランカップリング 剤については、全く知られておらず、かつその選定に は、多くの困難が予測されるが、良好な無機材料充填重 合体成型物を得るためにはその選定をおこなうことが不 可欠となる。

そこで本発明者は、メタセシス重合体成型物用無機充填材用のシランカップリング剤を見出すべく鋭意検討の結果、工業的に容易に製造しうるものも含めて特定の構造のシランカップリング剤中に優れた機能を発揮するシランカップリング剤があることを見出し得て、本発明に到達したものである。

c. 発明の構成

即ち本発明者は、シランカップリング剤のメタセシス 重合に対する影響をみるには、各々のシランカップリン グ剤で処理したガラス板の存在下でメタセシス重合性を おこなわせ、重合の進行速度の変化を比較する方法等 を、また、メタセシス重合体とガラスの接着性の改善の 状態を定性的にスクリーニングする方法としては、各々 のシランカップリング剤で処理したガラス板上で、メタ セシス重合性モノマーをメタセシス重合触媒によって重 合せしめ、生じた樹脂とガラス板との接着を比較する方 法を案出することによって、シランカップリング剤のメ タセシス重合体との適合性をテストした。

さらにより直接的に、その効果を見る方法としてシランカップリング剤以外の紡糸油剤等の影響を容易に排除したサンプルが得られるガラス織布に着目し、バーニング処理して表面をきれいにしたガラス織布に、各々の各種シランカップリング剤で処理し、そのシラン処理ガラス織布を強化材として用いて、ガラス繊維メタセシス重合体コンポシットを作成し、ガラスと樹脂のぬれ、接着の状況が最もよく現れる曲げ強度、曲げモジュラスを測定し比較する方法を重ねることにした。

その結果、メタセシス重合活性を有する環状オレフィン基を置換基として有するシランカップリング剤がメタセシス重合成型物用の無機充填材に用いるシランカップリング剤として非常に優れた特性を有することを見出し得たものである。

即ち、本発明は下記発明を包含する。

(1) 式



で表わされるノルボルネン構造又はそれと類似のメタセシス重合性を有する有歪シクロオレフィン構造を少なくとも1つ有するシランカップリング剤で処理した無機充填材と、少なくとも1種のメタセシス重合性シクロオレフィン系化合物を、メタセシス重合触媒系によって重合 10と成型を同時におこなって得られる重合体とより少なくともなる無機材料充填重合体成型物。

(2)メタセシス重合性シクロオレフィン系化合物の少 なくとも1種を、式



で表わされるノルボルネン構造又はそれと類似のメタセ*

$$R = R_1 - Si (OR_2)$$

(CH₃)_{3-m}

式中尺は

R ' R "

(式中R′及びR″は同一又は異なり水素、又は低級アルキル基を表わす。…は原子価又は水素原子を表わす。)

で表わされるノルボルネン構造単位、或いは、該ノルボ ルネン構造単位と類似のメタセシス重合性有歪環状オレ フィン基、例えば、

で表わされる複合シクロペンテン環等を表わす。R は2※40

$$R = R_1 - Si(OR_2)_3 \cdots (I')$$

を表わす。

が好ましい。

R はかかるシランカップリング剤がガラス等の無機充填材と接合する場合には、加水分解してカップリング状態では残らない基であり、従ってシランカップリング剤の無機充填材への処理条件によって適当なものが選択されればよい。

即ち、シランカップリング剤の適用は、一般に前もってシランカップリング剤で処理した無機充填材を用いる 50

* シス重合性を有する有歪シクロオレフィン構造を少なくとも1つ有するシランカップリング剤で処理した無機充填材の存在下、メタセシス重合触媒系によって重合と成型を同時におこなうことを特徴とする無機材料充填重合体成型物の製造方法。

かかるシラン処理剤が重合と同時に成型されたメタセシス重合体と、無機充填材との良好な接着性を与える理由は、かかるシランカップリング剤中の環状オレフィン基が、処理無機充填材の表面をメタセシス重合体の単量体およびポリマーと類似した構造によって類似した表面エネルギーとすることによりぬれやすくするとともに、シランカップリング剤中のメタセシス重合性の環状オレフィン基の少なくとも一部が、モノマーのメタセシス重合中にメタセシス重合を起しメタセシス重合体と化学的に結合しうるためと考えられる。

かかるシランカップリング剤は、その代表例として下 記一般式(I)で表わされるものを挙げることができ る。

... (I)

※ 価又は3価の一般に炭素数6以下の有機基であって、メタセシス重合阻害性基を含有しないものを表わす。Riが3価の場合はRとともに環状構造を形成することになる。Riは1価のアルキル基及び/又はアシル基(但しかかるアルキル基,アシル基はエーテルやエステル等の極性基を含有していても差支えない)。mは1~3の整数

 (Π)

代表的な無機充填材であるガラスの表面との親和性の 見地から特にm=3の場合、即ち

方法と、逆にシランカップリング剤を重合性の溶液中に 添加しておき、硬化と同時に無機充填材へのシラン処理 も同時に行う方法との2法がある。

後者の方法は、無機充填材へのシラン処理の工程を省略できる長所があるが、無機充填材へのシラン処理は、 重合性の溶液との接触も同時に起りかつ、その条件下で シラン処理もおこなわれねばならないことになり、シラ ンカップリング剤は、理論必要量よりも、かなり多量に

6

添加される必要があり、かつ、このように添加されたシ ランカップリング剤は、重合反応に影響がないことが要 求されるばかりでなく、シラン処理剤の分解によって生

求されるばかりでなく、シラン処理剤の分解によって生じたヒドロキシル基を有するROHにあたる化合物がさらに重合反応及び生じた重合体に悪影響をうけないことになり、かつ、重合体の数面にも存在しうるシラン残基が重合体成型物の以後の加工、例えば強装等に悪影響を与えないこと等の条件が要求され、その要求に適したRoが選択されることになる。本発明のメタセシス重合体の場合は、前述の如く、メタセシス重合反応が極性化合物の10共存に敏感であり、かつ、重合の進行が早いので、シラン処理との同時進行に困難がともない、前者の方法の適

前者の場合は、無機充填材のシラン処理の際に一般に 溶媒を用いて希釈したシランカップリング剤を無機充填 材に接触させ、乾燥、熱処理によって、シランカップリ ング剤をガラス補強材表面に固着させることになる。か かる溶剤としては工業的見地では水が最も好ましく、次 いで、水とアルコールやアセトン等に極性有機溶媒との 混合物が用いられることになり、それとの混和性と、処 20 理速度等の面で適当なものが選ばれることになる。 *

用が好ましい。

* かかるシランカップリング剤におけるR. としては、メチル、エチル、メトキシエチル、アセチル等が一般に用いられる。加水分解性の面からは、一般にアセチル>メチル>エチルの順となり、一般のシランカップリング剤ではR=メチル基が原料的にも安価で一般に用いられる。

一方、

$R = R_1 -$

0 にあたる部分は、上述した如き条件を満足しうる基を有するものであればよいことになるが、工業的にはその製造方法の面から、考慮して入手しやすいものが好適なものとなる。

即ち、以下の如き、製法を考慮して好適なものをあげることができる。

(i) シクロペンタジエンをジエンとするディールズ・アルダー反応においてジエノフィルとなりうる不飽和結合を有する、シラン化合物をシクロペンタジエンと反応させてノルボルネン構造を導入する。

一般式で書き表わすと下記の如くになる。

[
$$>$$
C = C $<$] \cdots Si \leftarrow X) $_3$



$$[>C=C<] \cdots Si+X)_3 \qquad (IV)$$

この場合、Xが例えばクロル等ハロゲンである置換ハロシランを用いた場合はさらにハロゲンをアルコールやカルボン酸と反応せしめて、アルコキシ基やアシロキシ基に置換して用いるのが好ましく、最初からアルコキシ基である場合には、そのまま用いることができる。

かかる不飽和結合を有するトリハロシランやトリアル コキシシラン類は不飽和ポリエステル用のシランカップ リング剤或いはその原料として何種かのものが工業的に※ ※ 生産されており、それを利用することによって容易に本 発明に用いられるシランカップリング剤に転化できるた め、最も有利な方法ということができる。

特に好適な例をシランカップリング剤のかたちであげると

ビニルシラン系化合物からのノルボルネニルトリエト キシシラン (又はトリエトキシシリルノルボルネン)

メタクリルシラン系化合物からの (メチルノルボルネ★ ★ンカルボキシプロピル) (トリメトキシ) シラン

$$C = \frac{13}{C} - C - C_3 H_6 - Si (O C H_3)_3$$

... (I-2)

アリルシラン系化合物からの (ノルボルネニルメチ ☆ ☆ル) (トリエトキシ) シラン

等をあげることができる。

(ii) メタセシス重合性シクロオレフィン基を2個有す る環状オレフィンのどちらか一方のオレフィン基へのト*

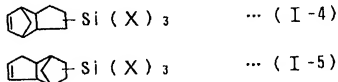
応を利用する方法、

※ルボルネン等をあげることができる。

シス重合性を有することになる。

トリハロシランやトリアルコキシシランは、各種シラ ンカップリング剤の中間原料として低産されており入手 しやすい原料である。

一方、上記環状オレフィンとしては、母産されており 入手しやすいものとしては、ジシクロペンタジエン、ノ※



ノルボルナジエンの場合は、(I-1)と同じノルボ ルネニルシラン系化合物となる。

なお、この場合のバリエーションとしてメタセシス重 合性のシクロオレフィン基1 個と鎖状オレフィンでメタ セシス反応に対する活性を有する基1個を有するシクロ オレフィン系化合物(VI)、例えばビニルノルボルネン の場合下記の如く2種のシラン付加物が得られるが、 ★

★ (I-6) は本発明のシランカップリング剤 (i) の範 囲に包含され(1-7)は形の上では包含されないがビ ニル基によってメタセシス反応に関与しうるためメタセ シス反応性シランカップリング剤として作用しうるの で、 (VI) 類とシランの付加体は本発明のシランカップ リング剤として用いることができる。

* リハロシランやトリアルコキシシランのSiH基の付加反

ジシクロペンタジエンを用いた場合には、下記の如き

二種の化合物が得られることになるが、いずれもメタセ

$$C = C - Si(X)_3 \quad \cdots \quad (I-6)$$

$$C = C - Si(X)_3 \quad \cdots \quad (I-7)$$

(iii) ハロアルカン含有シランとアルカリシクロペン タジエニルとの反応でシクロペンタジエニル基を導入、 これをジエンとして用いてオレフィン類と反応せしめ ☆ ☆ て、メタセシス重合性基を導入したシランカップリング 剤を得る方法、

例えば次の如き例をあげることができる。

$$\bigcirc$$
 Li+Cl (CH₂)₃ Si (OR)₃ \rightarrow

$$\bigcap_{\rightarrow} C - C - C - Si (OR)^{12}$$

$$Si - C - C - C - Si (OR)^{3}$$

* レフィン含有シランカップリング剤を得る方法、 (iv) メタセシス重合性シクロオレフィン基含有官能性 化合物と、その官能性化合物と反応しうる基を有するシ 10 例えば、下式の如き反応によって前記(1-2)を得 ラン化合物との反応によってメタセシス重合性シクロオ* ることができる。

$$\begin{array}{c|c}
C H_3 \\
C - O - Na + \\
0
\end{array}$$

 $CQ - (CH₂)_3 - Si(OCH₃)_3$

工業的に本発明に用い得る シランカップリング剤の製 (i)の方法が好ましい。

従って、好ましいシランカップリング剤はそれらの方 法によって製造しやすい化合物であるということができ る。それらの化合物中ではバルキィなシクロオレフィン 環とシラン原子が直結している又は少しくへだたってい るものが接着性の面で好ましいと考えられる。

無機充填材としては、ガラス補強材を最も一般に用い られるものとして挙げることができる。

ガラス補強材は、繊維状、粉末状等いかなるものをも 用いることが できる。

ガラス繊維補強材としては、ガラス長繊維を各種の方 法で織ったガラス織布また編んだガラス編物、ガラス長 繊維の繊維ストランドをランダムコイル状に平面に広げ てバインダーで固定したコンティニュアスガラスストラ ンドマット、カットした繊維ストランドを表面上にラン ダムにからみあわせバインダーで固定したチョップドス トランドマット、該チョップドストランドを、ある立体 的な形に吹き つけバインダー で固定したチョップドスト ランドプリフォーム、ガラス繊維を通常の不緻布を作る 方法と同じ方法、例えばニードルパンチ法を適用したガ 50 成形速度も遅くなることが多い。しかしそれが出来れ

ラス繊維不織布、ガラス繊維トウを一方向に平行に引揃 法としては、就中特に(i)及び(ii)の方法、さらに 30 え平面に並べ、他種のマットに張り合わせるか、横方向 をスティッチでとめた、一方向性平行布等をあげること ができる。また形態が限定されるが、特別な例としてガ ラスプレイドやガラス繊維の三次元織物を用いることも できる。

> また、繊維以外の形態のものとしては、ガラスを粉末 状にくだいたミルドガラス、粉末状ではあるが大きなア スペクト比をもったいわゆるマイクロファイバー状ガラ ス、ガラスマイクロバルーン、リン片状ガラス等をあげ ることができる。

40 本発明において、メタセシス重合体の補強用として用 いる場合、前者のガラス繊維系のものと後者の粉末状ガ ラス補強材は、一般にその適用方法が異なり、使用効果 についても異なる。

即ち、ガラス繊維系補強材は、一般に、成型金型内に 予め、マットやプリフォーム状のものを配置しておき、 そこへ反応性のモノマー液を注入する方法がとられる。 かかる方法においては、モノマー液がガラス繊維東内に 出来るだけ空隙をつくらないよう、充分に繊維束中に浸 透して固化する必要があり、成型上の難しさが増しかつ ば、その補強効果は大きく、剛性、強度、寸法安定性、 熱変形温度の向上ばかりでなく、例えばノッチ付アイソ ットで代表される耐衝撃強度も大巾に向上する。

一方、粉末状のガラス補強材の場合は、反応性モノマー液に予め分散したものを金型内に注入する方法が用いられる。分散液の安定性や、反応射出成型の場合、射出ノズルの摩耗やつまり等の問題はあるが、原則的には補強材のないものと同様に成型が可能である利点は有しているが、ガラス繊維に比して、アスペクト比が小さくなるため、剛性、強度、寸法安定性および熱変形温度の向しの程度が同じガラス含有率でも、大きく劣ってしまい、かつ、ノッチ着きアイゾット耐衝撃強度は、補強材ー樹脂間のマイクロクラックのため一般に低下する等、補強効果が限られていることになる。

ガラス補強材へのビニルシラン系シランカップリング 剤への適用処理は前配の如く、一般のシランカップリン グ剤をガラス補強材へ適用する方法として確立している 方法をそのまま用いることができる。特にチョップドあ るいはコンティニュアスストランドを基材とするガラス 繊維補強材の場合は、紡糸の際の油剤の一成分にシラン 20 カップリング剤を加えておき、紡糸工程中の同時にシラ ンカップリング剤を付着させてしまう方法をとることも できる。

ガラス補強材以外にも、表面にシラン処理剤と結合し うるー0H基を有する無機充填材は、同様にシラン処理剤 によってメタセシス重合体との接着性を向上せしめるこ とができる。かかる無機材料としては、酸化物系無機物 は勿論のこと、窒化物や炭化物も、実際に表面は酸化さ れて0H基を有している場合が多く、効果が発揮できる場 合が多い。

かかる繊維状無機充填材としては、ウォラストナイト, チタン酸カリ, アルミナ 繊維等をあげることができ、板状物として各種マイカ類をあげることができる。

粉末状物としては、カオリン、焼成クレー、石英粉、 珪石粉、長石粉、タルク、硅酸アルミニウム、アルミ ナ、その他各種セラミックス粉末をあげることができ る。かかる無機充填材の特別な例として、各種無機顔料 類もあげることができる。即ち、酸化チタン、鉄黒等の 微粉末顔料の分散性改良のために用いることもできる。

本発明に用いられるメタセシス重合性シクロオレフィ 40 ン系化合物としてのメタセシス重合性シクロオレフィンモノマーの好適な具体例としては、ジシクロペンタジエン,トリシクロペンタジエン,シクロペンタジエンーメチルシクロペンタジエン共二量体,5ーエチリデンノルボルネン,ノルボルネン,ノルボルネン,リルボルネン,リルボルネン,1,4,5,8ージメタノー1,4,4a,5,6,7,8,8,8aーオクタヒドロナフタレン,1,4ーメタノー1,4,4a,5,6,7,8,8,8aーオクタヒドロナフタレン,6ーエチリデンー1,4,5,8ージメタノー1,4,4a,5,6,7,8,8aーヘブタヒドローナフタレン,6ーメチルー1,4,5,8ージメタノ 50

-1,4,4a,5,6,7,8,8a-ヘプタヒドロナフタレン、1,4,5,8-ジメタノー1,4,4a,5,8,8a-ヘキサヒドロナフタレン,エチレンビス(5-ノルボルネン)などの1~3個のノルボルネン構造を有する環状オレフィンの一種または二種以上の混合物をあげることができるが特にジシクロペンタジエン又は、それを主体とするモノマー混合物が好適に用いられる。

14

また、必要に応じて、酸素、窒素等の異種元素を有するメタセシス重合性環状化合物を用いることもできる。 かかる極性モノマー類は、ジシクロペンタジエン等との 共重合で用いられることが多い。

かかる極性モノマーも、ノルボルネン構造単位を有するものが好ましく、かつ、極性基としてはエステル基、エーテル基、シアノ基、Nー 置換イミド等が好ましい。

かかる共重合モノマーの具体例としては、5ーメトキシカルボニルノルボルネン,5ー(2ーエチルヘキシロキシ)カルボニルー5ーメチルノルボルネン,5ーフェニロキシメチルノルボルネン,5ーシアノノルボルネン,6ーシアノー1,4,5,8ージメタノー1,4,4a,5,6,7,8,8aーオクタヒドロナフタレン,Nーブチルナディック酸イミド等をあげることができる。

上述した如き、メタセシス重合性モノマーは、メタセシス重合触媒を不活性化する如き不純物が極力少ないものであることが要求される。

本発明で用いるメタセシス重合触媒系における主触媒 成分としてはタングステン、レニウム、タンタル、モリ プデン等のハライドなどの塩類が用いられるが、タング ステン及びモリブデンの化合物が好ましく特にタングス テン化合物が好ましい。かかるタングステン化合物とし ては、タングステンハライド、タングステンオキシハラ イドなどが好ましく、より具体的には、タングステンへ キサクロライド、タングステンオキシクロライドなどが 好ましい。また、有機アンモニウムタングステン酸塩な どが用いることができる。かかるタングステン塩化合物 は、直接モノマーに添加すると、ただちにカチオン重合 を開始することが判っており好ましくない。従ってタン グステン塩 化合物は不活性溶媒例えばベンゼン,トルエ ン,クロロベンゼンなどに予め懸濁し、少量のアルコー ル系化合物またはフェノール系化合物を添加することに よって可溶化させて使用するのが好ましい。

さらに、上述した如き、好ましくない重合を予防する ためにタングステン化合物 1 モルに対し、約1~5 モル のルイス塩 基又はキレート 化剤を添加することが好まし い。かかる 添加剤としてはアセチルアセトン,アセト酢 酸アルキルエステル類,テトラヒドロフラン,ベンゾニ トリルなどをあげることができる。

かくして、触媒成分を含むモノマー溶液 (溶液A) は、実用上充分な安定性を有することになる。

一方メタセシス重合触媒系における活性化剤成分は、 周期律表第 I ~第III族の金属のアルキル化物を中心と する有機金属化合物、特にテトラアルキルスズ、アルキルアルミニウム化合物、アルキルアルミニウムハライド化合物が好ましく、具体的には、塩化ジエチルアルミニウム、ジ塩化エチルアルミニウム、トリオクチルアルミニウム、ジオクチルアルミニウムアイオダイド、テトラブチル錫などをあげることができる。これら活性化剤成分としての有機金属化合物を、原料単量体に溶解することにより、もう一方の溶液(溶液Bと呼ぶ)が形成される。

前述の如く、かかる溶液中に前記シランカップリング 10 剤を添加して、重合と同時に無機充填材処理も同時におこなう方法をとることもできるが、同様に前述の如き理由によってシラン処理を予めおこなった無機充填材を用いる方が好ましい。

本発明においては、基本的に前記溶液A及び溶液Bを混合することによって、架橋重合体成形物を得ることができるが、上記組成のままでは、重合反応が非常に速く開始されるので、成形用鋳型に充分流れ込まない間に硬化が起こることがあり、度々問題となる場合が多く、前述の如くそのために活性調節剤を用いることが好ましい

かかる関節剤としては、ルイス塩基類が一般に用いられ、就中エーテル類、エステル類、ニトリル類などが用いられる。具体例としては安息香酸エチル、ブチルエーテル、ジグライムなどをあげることができる。かかる関節剤は両液は加えることができるが一般的に、有機金属化合物の活性化剤の成分の溶液の側に添加した方が効果が大きい場合がある。前述と同様にルイスベース基を有するモノマーを使用する場合には、それに関節剤の役目をかねさせることができる。

メタセシス 重合触媒系の使用量は例えば触媒成分としてタングステン化合物を用いる場合は、上記原料単量体に対するタングステン化合物の比率は、モル基準で、約1000対1~15000対1、好ましくは2000対1の付近でありまた、活性化剤成分はアルキルアルミニウム類を用いる場合には、上記原料単量体に対するアルミニウム化合物の比率はモル基準で約100対1~約3000対1、好ましくは約300対1~約1000対1の付近が用いられる。更に上述した如き、マスク剤や調節剤については、実験によって上記触媒系の使用量に応じて、適宜、調節して用い 40ることができる。

本発明による架橋重合体成型物には、実用に当って、その特性を改良または維持するために、さらに各種添加剤を配合することができる。かかる添加剤としては、充填剤、顔料、酸化防止剤、光安定剤、難燃化剤、高分子改良剤などがある。このような添加剤においても本発明における無機充填材と同じく重合と同時に成型物が得られて後は添加することが不可能であるから、添加する場合には予め前記した原料溶液に添加しておく必要がある。

16

その最も容易な方法としては、前記溶液 Aおよび溶液 Bのいずれか又は両方に前もって添加しておく方法をあげることができるが、その場合、その液中の反応性の強い触媒成分や、活性化剤成分と実用上さしつかえある程度には反応せず、かつ重合を阻害しないものでなくてはならない。 どうしても、その反応がさけえないが共存しても、重合は実質的に阻害しないものの場合は、単量体と混合して、第三液を調整し、集合直前に、混合使用することもできる。

また、本発明の架橋重合体成型物は、酸化防止剤を添加しておくことが好ましく、そのためフェノール系又はアミン系の酸化防止剤を予め溶液中に加えておくことが望ましい。これら酸化防止剤の具体例としては、2,6-tープチルーPークレゾール,N,N'ージフェニルーPーフェニレンジアミン、テトラキス[メチレン (3,5ージーtーブチルー4ーヒドロキシシンナメート)]メタンなどがあげられる。

また、本発明による重合体成型物は、他の重合体を単 **畳体溶液状態の特に添加しておくことができる。かかる** 重合体添加剤としてはエラストマーの添加が成型物の耐 衝撃性を強めること及び溶液の粘度を調節する上で効果 があるのは前述の如くである。かかる目的に用いられる エラストマーとしては、スチレンーブタジエンゴム,ス チレンーブタジエンースチレントリブロックゴム, スチ レンーイソプレンースチレントリブロックゴム, ポリブ タジエン、ポリイソプレン、ブチルゴム、エチレンプロ ピレンージエンターポリマー、ニトリルゴムなど広範な エラストマーをあげることができる。また本発明の成型 物において残留モノマーが多く残ると特有の臭が発せら 30 れることがある。かかる残留モノマー減少剤としてα, α, α-トリクロルトルエン, トリクロル酢酸エステ ル,フタル酸クロライド,安息香酸無水物,オキシ塩化 リン、ベンゼンスルホン酸クロライド等を挙げることが できる。

本発明の重合体成型物は、前記した如く、重合と成型とを同時に行うことによって製造される。

かかる成型法としては前述の如く、触媒と原料単盤体とをスタテックミキサー等の簡単なミキサーで混合するか、前もって混合したプレミックスを型の中に流入せしめるレジンインジェクション方式、触媒系を二つに分けた溶液Aと溶液Bをヘッド部で衝突混合せしめてそのまま型に流し込むRIM方式を採用することができる。特にRIM方式が一般に用いられる。

いずれの場合も鋳型(モールド)への注入圧力は比較 的低圧であることができ、従って安価な鋳型を使用する ことが可能である。また、型内の重合反応が開始される と反応熱によって型内の温度は急速に上昇し、短時間に 重合反応が終了する。ポリウレタンーRIMの場合と異な り、モールドから離脱は容易であり、特別の離型剤を必 要としない場合が多い。 20

17

ガラス補強材等無機充填材の適用は、前述の如く、一 定長以上の繊維形態の場合は予め型内に充填しておく方 法がとられ、粉末状の場合には反応性溶液AおよびBの 少なくとも一方に分散しておきそれを型内に注入する方 法がとられる。各々の利害得失および留意すべき点につ いては前述した通りである。

かかる無機充填材の補強効果は、本発明による特定の シランカップ リング剤の適切 なる使用により 良好な接着 が実現されたことにより、一般に、補強材の添加量に比 例して改善される物性が多くなる。従って、その用途よ 10 り、要求される物性に応じて添加量を定めればよい。一 般に、より高い剛性が望まれる場合、より高い無機充填 材の添加量が必要となるが、その添加量が多くなるにつ れて、繊維形態の場合は、反応性溶液が空隙をつくるこ となく、単繊維間に充分浸透するのが難しくなり、粉末 の場合は、粉末が懸濁された反応液の流動性が悪くな り、自ら技術的な限界が生じることになる。 ただ、かか る限界は同じ繊維であっても、その単繊維の寸法、集合 体の形態等によって異なり、その面での最適化も、良好 な補強体を得るために必要である。

一般に、無機充填材の充填率は、一般に好ましくは体 積分率で0.03~0.5、より好ましくは0.05~0.4の範囲が 一般に用いられる。

なお、かかる無機充填材の適用にあたって成型物中に 均一に分布する必要はなく、要求性能をより満足せしめ る最適配置を考えればよいことになる。粉末補強材で、 反応液に分散 して用いる場合は、特別の方法を用いなけ れば、かかる補強材を目的に応じて偏在させることは難 しいが、繊維集合体を型内に配置する方式の場合は、そ れを容易に実施することができる。

例えば、同一成型物中の特定の部分の剛性等をあげた い場合、その対応する場所にのみ、あるいはその部分に より高い充填率で、繊維集合体補強材を布置すればよい ことになる。また、板状物の曲げ剛性を効率的に高くし たい場合、両面により高い充填率で補強材をおくように すればよい。 一方、表面が、凹凸の少ないスムースな表 面が要求される場合、表面の部分にのみ、補強効果を多 少犠牲にしても、例えばファインデニルのガラス繊維を からみ合せたガラスベールと呼ばれる重合体をおく方法 をとることもできる。また、さらに有機繊維のベールや 40 紙等を表面にのみ用いることもできる。

また、かかる補強材の使用によって強度的に余裕が出 来た部分を、フォーム状物で充填することによって、曲 げ強度を維持しながら、軽量化する等の方法の適用も可 能となる。

d. 発明の効果

かくして得られた無機材料充填重合体成型物は、改良 された機械及び熱特性を有しており、従来のメタセシス 重合体成型物よりも、高い剛性、寸法安定性、熱変形温 度等の要求される用途に好適に用いることができる。即 50

ち、自動車、オートバイ、ボート、スノー・モービル等 の陸上, 水上, 各種運搬機器の部材、ゴルフ・カート, トラクター等の産業用、レジャー用、スポーツ用、自走 機器、移動機器類の部材、電機、電子、機械類のハウジ ング等、広範な用途に用いることができる。

以下に実施例をあげて本発明を説明する。実施例は説 明のためであってそれは限定されるものではない。

[主触媒濃縮液の調製]

髙純度六塩化タングステン19.80g(0.05モル)を乾燥 トルエン90mlに窒素気流下で添加し、 t - ブタノール0. 925gを5mlのトルエンに溶解したものを加え1時間攪拌 し、次いでノニルフェノール11.05g (0.05モル) 及びト ルエン5mlよりなる溶液を添加し1時間窒素パージ下に 攪拌する。10gのアセチルアセトンを混合物に加え、副 生する塩化水素ガスを迫い出しながら窒素パージ下に一 晩攪拌を継続し、その後、一部留出したトルエンを補い 0.5Mタングステン含有触媒濃縮液を調整した。

[活性化剤 濃縮液の調製]

ジーn-オクチルアルミニウムアイオダイド5.70g,ト リーn-オクチルアルミニウム31, 17g, ジグライム13.42 gを窒素気流下で混合し、次いでDCPを添加し全体で100m 1になるように希釈 し1. OMアルミニウム含有活性化剤濃 縮液を得た。

[シランカップリング剤]

本発明の シランカップリング剤の内、ノルボルネニル トリエトキシシラン (I-1) は試薬として市販の信越 シリコン社製のものを使用した。

また (ノルボルネニルメチル) トリエトキシシラン (1-3) は、シクロペンタジエン240gとアリルトリエ トキシシラン500gを21のオートクレーブ中窒素雰囲気下 175℃,6時間反応せしめる方法で合成し、蒸留によりシ クロペンタジエン,ジシクロペンタジエン,シクロペン タジエンの三盘体,アリルトリエトキシシランを完全に 留去し480gの(I-3)を得た。

さらに (メチルノルボルネンカルボキシプロピル) ト リメトキシシラン (I-2) はメタクリル酸プロピルト リメトキシシラン400gとシクロペンタジエン105gを21の オートクレーブ中、窒累雰囲気下120℃,2時間反応せし める方法で合成し、蒸留によりシクロペンタジエン、ジ シクロペンタジエン、シクロペンタジエンの三畳体、メ タクリル酸プロピルトリメトキシシランを完全に留去し 440gの(1-2)を得た。比較のために、表 1 に示す如 き、他の一般市販のシランカップリング剤を使用した。

なお、ガラス補強材処理のため使用した媒体を同表に 併配した。 シランカップリング剤は、かかる媒体中に溶 解及び/又は分散状態で処理に用いられる。かかる処理 に用いる場合、シランカップリング剤は媒体に対し1重 畳%の濃度にした。

略号	シランカップリング剤構造	ガラス処理 用媒体
I - 1	ノルポルネニルトリエトキシ シラン	水,エタノ ール(pH3)
I – 2	(メチルノルポルネンカルポ キシブロピル)トリメトキシ シラン	水,エタノ ール(pH3)
I – 3	(ノルボルネニルメチル)トリ エトキシシラン	水,エタノ ール(pH3)
比較 1	(γーメタクリロ)プロピルト リメトキシシラン	水(pH4.0)
比較 2	N-β-(N-ピニルベンジル アミノエチル)-ア-アミノ プロピルトリメトキシシラン 塩酸塩	水
比較3	γーアミノプロピルトリエト キシシラン	水
比較4	γークロロプロピルトリメト キシシラン	水(pH4,5)

実施例1

[各シランカップリング剤のメタセシス重合阻害性及び 接着性テスト]

ジャー型ガラス容器の内面を、前配表1のシランカップリング剤の媒体溶液で処理し、120℃,10分間熱処理して、内面が各々のシランカップリング剤で処理されたガラス容器を調製した。

一方、前記主触媒濃縮液及び活性化剤濃縮液の各々を DCP96.5wt%, エチリデンノルボルネン3.5wt%のモノマ 一混合物に添加して、タングステン含量0.001Mの反応性 30 溶液A及びアルミニウム分0.003Mの反応性溶液Bを調製 した。

かかる溶液A, Bの各々10ml を別のシリンジに取り出し3 0℃にした後、上記処理ガラス容器内に窒素気流下急速 攪拌下に、両方を同時に押出し、二液の混合を終わった 時点で、攪拌機をあげ、かわりに熱電対を押入し、両液 のシリンジからの注入が終わった時点から100℃に到達 した時間(重合時間)を測定した。

結果を表2に示す。かかる重合時間を比較することにより、シランカップリング剤のメタセシス重合に与える40影響が判ることになるが、(I-1), (I-2), (I-3)は重合性に与える影響が小さいことが判る。さらに生じた重合体固体がシラン処理したガラス容器とよく密着したか、簡単に離れたかを観測した。その結果を同様に表2に併記した。それで判る通り(I-1), (I-2), (I-3)のみが、成型物がシラン処理したガラス容器によく密着し、なかなか離れなかった。他は重合の際の収縮もあって、ガラス容器から離れたり容易に離れるようになっており定性的ではあるが、(I-

20

処理ガラスがメタセシス低合体と良好な接着性を示すことが確認された。

2

麦

	••	_
処理シラン カプラー	重合時間 (秒)	ガラス容器への 樹脂密着性
I – 1	38	接着
1-2	41	接着
1-3	39	接着
比較 1	55	離
比較 2	62	離
比較3	71	離
比較 4	53	離
処理なし	35	離

実施例2

[ガラス板を用いた接着性テスト]

実施例1のガラス容器の代りに、顕微鏡用プレパラートガラス板上に、同様に、各々、シランカップリング処理した。

一方、実施例1と同様に調製した反応溶液A、Bを各々、10mlづつシリンジにとり、かかるシリンジを同一割合で機械的に押出し、両方の液がノズルより吹き出し衝突混合し小型の型内に流れ込んだようにした超小型机上RIM装置によって成型板を作成した。その際、成型型内の片面に上記シラン処理したガラス板を取り付けておき成型板はガラスと接触して生成されるようにした。このようにした重合の結果、(I-1), (I-2), (I-3)で処理した場合には、生成した樹脂の収縮によってガラス板は多数の片にくだけたが一つ一つは樹脂とよく固着していた。それに対し、比較のためのシラン処理を全くしなかったガラス板は二つにわれただけで生成した樹脂と離れてしまっており、良好な接着性を示さなかった。実施例3

[ガラス織布入コンポジット強度テスト]

バーニンク処理をして紡糸油剤等を揮散させ表面をきれいにしたガラス織布(目付215g/m³, 平織, 厚さ0.22mm)を表1の各シランカップリング剤溶液に浸液、引き上げてローラでしばり、1日間風乾した後、熱風炉中で120℃,10分熱処理した。

このように処理したガラス織布10枚を、厚さ3.5mmたてよこ30cm×30cmの平板状の成型鋳型内に重ねておき、その型内に実施例1と同じモノマー組成にFirestone社製SBR-Steron720を2重畳%溶解したものに、主触媒濃縮液,活性化剤濃縮液の各々を同様に溶解しタングステン含量0.001Mにした反応性溶液A及びアルミニウム含量0.003Mの濃度にした反応性溶液Bを調製し、これを実用型のRIM成型機を用いて衝突混合注入しガラス繊維含有率(Volー含量)22%のガラス織布強化メタセシス重合体成型板を得た。

1), (I-2), (I-3)のシランカップリング剤 50

21

かかる成型板から、常法に従いサンプルを切り出して、曲げ強度,曲げモジュラスを測定した。その結果を

* ラス繊維強化樹脂材の場合、ガラス繊維と樹脂との接着性の良否が最も鋭敏に影響する性質とされており(I-1), (I-2), (I-3)が良好な接着性を与えることを示している。

22

さらに、不適当なシランカップリング剤を用いるとむ しろ無処理の場合よりも悪い曲げ強度、曲げモジュラス しか得られないことが判る。

表3に示す。 (I-1), (I-2), (I-3)で処理したガラス織布を用いたコンポジット板が、他のシランカップリング剤で処理した織布を用いたコンポジット板や、シラン処理なしの織布を用いたコンポジット板に比し、非常に高い曲げ強度、曲げモジュラスを示していることが判る。かかる曲げ強度、曲げモジュラスは、ガ*

表

3

使用シランカップ!	リング剤	(I-1)	(1-2)	(1-3)	比較1	比較2	比較3	比較4	処理なし
コンポジット板									
	Kg/al)	1640	2240	1730	1290	910	1320	1230	1370
曲げモジュラス(Kg/cd)	81,000	100,300	81,700	61,500	43,500	57,500	60,500	68, 500

フロントページの統き

(56) 参考文献 特開 昭52-52999 (JP, A)

*

特開 昭50-122600 (JP, A)

(58) 調査した分野(Int. Cl.*, DB名)

CO8G 61/00 - 61/08 CO8L 65/00